Docket No. 210847US0X

IN THE UNITED STATES PATENT AND TRADEMARK OFFICE

IN RE APPLICATION OF: Katsuji WATANABE, et al.

GAU:

SERIAL NO: New Application

EXAMINER:

FILED:

Herewith

FOR:

METHOD AND SYSTEM FOR SEARCHING FOR RELATIONSHIPS BETWEEN BASE SEQUENCES IN

GENES

REQUEST FOR PRIORITY

ASSISTANT COMMISSIONER FOR PATENTS -WASHINGTON, D.C. 20231

SIR:

- ☐ Full benefit of the filing date of U.S. Application Serial Number, filed, is claimed pursuant to the provisions of 35 U.S.C. §120.
- ☐ Full benefit of the filing date of U.S. Provisional Application Serial Number, filed, is claimed pursuant to the provisions of 35 U.S.C. §119(e).
- Applicants claim any right to priority from any earlier filed applications to which they may be entitled pursuant to the provisions of 35 U.S.C. §119, as noted below.

In the matter of the above-identified application for patent, notice is hereby given that the applicants claim as priority:

APPLICATION NUMBER **COUNTRY MONTH/DAY/YEAR** 2000-215134 July 14, 2000 **JAPAN**

Certified copies of the corresponding Convention Application(s)

- are submitted herewith
- will be submitted prior to payment of the Final Fee
- were filed in prior application Serial No. filed
- were submitted to the International Bureau in PCT Application Number. Receipt of the certified copies by the International Bureau in a timely manner under PCT Rule 17.1(a) has been acknowledged as evidenced by the attached PCT/IB/304.
- (A) Application Serial No.(s) were filed in prior application Serial No. filed; and
 - (B) Application Serial No.(s)
 - are submitted herewith
 - will be submitted prior to payment of the Final Fee

Respectfully Submitted,

OBLON, SPIVAK, McCLELLAND, MAIER & NEUSTADT, P.C.

Norman F. Oblon

Registration No. C. 17Vin McClelland Registration Number 21,124



Tel. (703) 413-3000

Fax. (703) 413-2220 (OSMMN 10/98)

日本国特許庁

PATENT OFFICE
JAPANESE GOVERNMENT



別紙添付の書類に記載されている事項は下記の出願書類に記載されている事項と同一であることを証明する。

This is to certify that the annexed is a true copy of the following application as filed with this Office.

出願年月日

Date of Application:

2000年 7月14日

出願番号

Application Number:

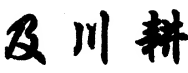
特願2000-215134

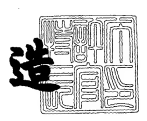
農林水産省九州農業試験場長

渡邊 克二

2001年 3月 9日

特許庁長官 Commissioner, Patent Office





【書類名】 特許願

【整理番号】 J84516A1

【提出日】 平成12年 7月14日

【あて先】 特許庁長官 殿

【国際特許分類】 G06F 17/15

C12N 15/00

【発明の名称】 遺伝子の類縁性検索方法および遺伝子の類縁性検索シス

テム

【請求項の数】 15

【発明者】

【住所又は居所】 熊本県菊池郡西合志町大字須屋2421 農林水産省九

州農業試験場内

【氏名】 渡邊 克二

【発明者】

【住所又は居所】 熊本県菊池郡西合志町大字須屋2421 農林水産省九

州農業試験場内

【氏名】 奥田 充

【特許出願人】

【持分】 099/100

【識別番号】 591224434

【氏名又は名称】 農林水産省九州農業試験場長

【特許出願人】

【持分】 001/100

【住所又は居所】 熊本県菊池郡西合志町大字須屋2421 農林水産省九

州農業試験場内

【氏名又は名称】 渡邊 克二

【代理人】

【識別番号】 100064908

【弁理士】

【氏名又は名称】 志賀 正武

【選任した代理人】

【識別番号】 100108578

【弁理士】

【氏名又は名称】 髙橋 詔男

【選任した代理人】

【識別番号】 100089037

【弁理士】

【氏名又は名称】 渡邊 隆

【選任した代理人】

【識別番号】 100101465

【弁理士】

【氏名又は名称】 青山 正和

【選任した代理人】

【識別番号】 100094400

【弁理士】

【氏名又は名称】 鈴木 三義

【選任した代理人】

【識別番号】 100107836

【弁理士】

【氏名又は名称】 西 和哉

【選任した代理人】

【識別番号】 100108453

【弁理士】

【氏名又は名称】 村山 靖彦

【手数料の表示】

【予納台帳番号】 008707

【納付金額】 210円

【その他】 国以外のすべての者の持分の割合 1/100

【提出物件の目録】

【物件名】 明細書 1

【物件名】 図面 1

【物件名】 要約書 1

【物件名】 持分契約書 1

【提出物件の特記事項】 追って補充する

【プルーフの要否】 要

【書類名】

明細書

【発明の名称】

遺伝子の類縁性検索方法および遺伝子の類縁性検索システ

ム

【特許請求の範囲】

【請求項1】 制限酵素の種別と当該制限酵素が切断する切断箇所の塩基配列パターンと当該塩基配列パターン内における切断位置とが関連付けられて保持されている制限酵素データと、既知遺伝子の種別と当該既知遺伝子の塩基配列とが関連付けられて保持されている塩基配列データとを基に、当該既知遺伝子を当該制限酵素で切断したときの切断長理論値を計算して、既知遺伝子の種別と制限酵素の種別と当該既知遺伝子を当該制限酵素で切断したときの切断長理論値とが関連付けられて保持された切断長理論値データとして出力する理論値計算部と、

前記切断長理論値データと、制限酵素の種別と当該制限酵素を用いて試料を切断して測定した結果得られた切断長実測値とが関連付けられて保持されている切断長実測値データとを比較することにより、当該既知遺伝子と当該試料との類似度を算出して解析結果データとして出力する比較部と

を備えることを特徴とする塩基配列類縁性検索システム。

【請求項2】 前記解析結果データを基に、相互に類似度の高い試料同士または相互に類似度の高い既知遺伝子と試料とを関連付けて図形的に表示する表示部を備えることを特徴とする請求項1に記載の塩基配列類縁性検索システム。

【請求項3】 前記表示部は、樹形図により、相互に類似度の高い試料同士 または相互に類似度の高い既知遺伝子と試料とを関連付けて表示することを特徴 とする請求項2に記載の塩基配列類縁性検索システム。

【請求項4】 前記比較部は、前記切断長理論値データと前記切断長実測値 データとを基に、非加重結合法を用いることにより前記類似度を算出することを 特徴とする請求項1から3までのいずれかに記載の塩基配列類縁性検索システム

【請求項 5 】 プライマによって増幅される前の既知遺伝子の塩基配列が保持されている増幅前塩基配列データを読み込み、当該プライマの塩基配列パターンを表すプライマデータを基に、当該既知遺伝子を当該プライマで増幅した後の

増幅後塩基配列データを生成する増幅配列認識部を備え、

前記理論値計算部は、この増幅後塩基配列データを基に前記切断長理論値を計算する

ことを特徴とする請求項1から4までのいずれかに記載の塩基配列類縁性検索 システム。

【請求項6】 制限酵素の種別と当該制限酵素が切断する切断箇所の塩基配列パターンと当該塩基配列パターン内における切断位置とが関連付けられて保持されている制限酵素データと、既知遺伝子の種別と当該既知遺伝子の塩基配列とが関連付けられて保持されている塩基配列データとを基に、当該既知遺伝子を当該制限酵素で切断したときの切断長理論値を計算して、既知遺伝子の種別と制限酵素の種別と当該既知遺伝子を当該制限酵素で切断したときの切断長理論値とが関連付けられて保持された切断長理論値データを出力する理論値計算過程と、

前記切断長理論値データと、制限酵素の種別と当該制限酵素を用いて試料を切断して測定した結果得られた切断長実測値とが関連付けられて保持されている切断長実測値データとを比較することにより、当該既知遺伝子と当該試料との類似度を算出して解析結果データとして出力する比較過程と

を有することを特徴とする塩基配列類縁性検索方法。

【請求項7】 前記解析結果データを基に、相互に類似度の高い試料同士または相互に類似度の高い既知遺伝子と試料とを関連付けて図形的に表示する表示過程を有することを特徴とする請求項6に記載の塩基配列類縁性検索方法。

【請求項8】 前記表示過程では、樹形図により、相互に類似度の高い試料同士または相互に類似度の高い既知遺伝子と試料とを関連付けて表示することを特徴とする請求項7に記載の塩基配列類縁性検索方法。

【請求項9】 前記比較過程では、前記切断長理論値データと前記切断長実 測値データとを基に、非加重結合法を用いることにより前記類似度を算出するこ とを特徴とする請求項6から8までのいずれかに記載の塩基配列類縁性検索方法

【請求項10】 プライマによって増幅される前の既知遺伝子の塩基配列が保持されている増幅前塩基配列データを読み込み、当該プライマの塩基配列パタ

ーンを表すプライマデータを基に、当該既知遺伝子を当該プライマで増幅した後 の増幅後塩基配列データを生成する増幅配列認識過程を有し、

前記理論値計算過程では、この増幅後塩基配列データを基に前記切断長理論値 を計算する

ことを特徴とする請求項6から9までのいずれかに記載の塩基配列類縁性検索 方法。

【請求項11】 制限酵素の種別と当該制限酵素が切断する切断箇所の塩基配列パターンと当該塩基配列パターン内における切断位置とが関連付けられて保持されている制限酵素データと、既知遺伝子の種別と当該既知遺伝子の塩基配列とが関連付けられて保持されている塩基配列データとを基に、当該既知遺伝子を当該制限酵素で切断したときの切断長理論値を計算して、既知遺伝子の種別と制限酵素の種別と当該既知遺伝子を当該制限酵素で切断したときの切断長理論値とが関連付けられて保持された切断長理論値データを出力する理論値計算過程と、が関連付けられて保持された切断長理論値データを出力する理論値計算過程と、

前記切断長理論値データと、制限酵素の種別と当該制限酵素を用いて試料を切断して測定した結果得られた切断長実測値とが関連付けられて保持されている切断長実測値データとを比較することにより、当該既知遺伝子と当該試料との類似度を算出して解析結果データとして出力する比較過程と

の処理をコンピュータに実行させるコンピュータプログラムを記録したコンピュータ読取り可能な記録媒体。

【請求項12】 前記解析結果データを基に、相互に類似度の高い試料同士または相互に類似度の高い既知遺伝子と試料とを関連付けて図形的に表示する表示過程の処理をコンピュータに実行させるコンピュータプログラムを記録した請求項11に記載のコンピュータ読取り可能な記録媒体。

【請求項13】 前記表示過程では、樹形図により、相互に類似度の高い試料同士または相互に類似度の高い既知遺伝子と試料とを関連付けて表示することを特徴とする請求項12に記載のコンピュータ読取り可能な記録媒体。

【請求項14】 前記比較過程では、前記切断長理論値データと前記切断長 実測値データとを基に、非加重結合法を用いることにより前記類似度を算出する ことを特徴とする請求項11から13までのいずれかに記載のコンピュータ読取 り可能な記録媒体。

【請求項15】 プライマによって増幅される前の既知遺伝子の塩基配列が保持されている増幅前塩基配列データを読み込み、当該プライマの塩基配列パターンを表すプライマデータを基に、当該既知遺伝子を当該プライマで増幅した後の増幅後塩基配列データを生成する増幅配列認識過程の処理をコンピュータに実行させるコンピュータプログラムが記録されており、

前記理論値計算過程では、この増幅後塩基配列データを基に前記切断長理論値 を計算する

ことを特徴とする請求項11から14までのいずれかに記載のコンピュータ読取り可能な記録媒体。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】

この発明は、塩基配列類縁性検索方法および塩基配列類縁性検索システムに関する。特に、制限酵素による切断片の切断片長データを基にした塩基配列類縁性 検索方法および塩基配列類縁性検索システムに関する。

[0002]

【従来の技術】

試料として与えられたDNA (deoxyribonucleic acid,デオキシリボ核酸) 分子内の塩基配列を同定するために、その試料を分析することによって全塩基配列を出力するシーケンサ装置が広く用いられている。

[0003]

また、制限酵素を用いてDNA分子を切断し、切断片の長さを基に塩基配列を 推定する方法もある。

[0004]

【発明が解決しようとする課題】

しかしながら、上記シーケンサ装置は高価であり、より安価に塩基配列を特定 できる手段が求められている。

[0005]

また、制限酵素による切断片の長さを基に塩基配列を推定する方法は、様々な制限酵素によって得られる長さデータを用いて、既知の塩基配列とのパターンマッチングを行う手間が膨大であり、効率的なデータ処理が課題となっている。

[0006]

本発明は、上記事情に鑑みてなされたものであり、制限酵素による切断片長の 実測データを基に、効率的に既知の塩基配列との類縁性を解析するための塩基配 列類縁性検索方法および塩基配列類縁性検索システムを提供することを目的とす る。

[0007]

【課題を解決するための手段】

上記の課題を解決するために、本発明による塩基配列類縁性検索システムは、制限酵素の種別と当該制限酵素が切断する切断箇所の塩基配列パターンと当該塩基配列パターン内における切断位置とが関連付けられて保持されている制限酵素データと、既知遺伝子の種別と当該既知遺伝子の塩基配列とが関連付けられて保持されている塩基配列データとを基に、当該既知遺伝子を当該制限酵素で切断したときの切断長理論値を計算して、既知遺伝子の種別と制限酵素の種別と当該既知遺伝子を当該制限酵素で切断したときの切断長理論値とが関連付けられて保持された切断長理論値データとして出力する理論値計算部と、前記切断長理論値データと、制限酵素の種別と当該制限酵素を用いて試料を切断して測定した結果得られた切断長実測値とが関連付けられて保持されている切断長実測値データとを比較することにより、当該既知遺伝子と当該試料との類似度を算出して解析結果データとして出力する比較部とを備えることを特徴とする。

[0008]

また、本発明による塩基配列類縁性検索システムは、前記解析結果データを基 に、相互に類似度の高い試料同士または相互に類似度の高い既知遺伝子と試料と を関連付けて図形的に表示する表示部を備えることを特徴とする。

[0009]

また、本発明による塩基配列類縁性検索システムは、前記表示部が、樹形図により、相互に類似度の高い試料同士または相互に類似度の高い既知遺伝子と試料

とを関連付けて表示することを特徴とする。

[0010]

また、本発明による塩基配列類縁性検索システムは、前記比較部が、前記切断 長理論値データと前記切断長実測値データとを基に、非加重結合法を用いること により前記類似度を算出することを特徴とする。

[0011]

また、本発明による塩基配列類縁性検索システムは、プライマによって増幅される前の既知遺伝子の塩基配列が保持されている増幅前塩基配列データを読み込み、当該プライマの塩基配列パターンを表すプライマデータを基に、当該既知遺伝子を当該プライマで増幅した後の増幅後塩基配列データを生成する増幅配列認識部を備え、前記理論値計算部は、この増幅後塩基配列データを基に前記切断長理論値を計算することを特徴とする。

なお、ここで「増幅」とは、所定の上流プライマあるいは下流プライマまたはこれら両者を用いて、塩基配列の、始端から当該上流プライマ固有の塩基配列パターンの箇所までと当該下流プライマ固有の塩基配列パターンの箇所から終端までを切断し、残りの塩基配列の部分のみを抽出することを言う。

[0012]

また、本発明による塩基配列類縁性検索方法は、制限酵素の種別と当該制限酵素が切断する切断箇所の塩基配列パターンと当該塩基配列パターン内における切断位置とが関連付けられて保持されている制限酵素データと、既知遺伝子の種別と当該既知遺伝子の塩基配列とが関連付けられて保持されている塩基配列データとを基に、当該既知遺伝子を当該制限酵素で切断したときの切断長理論値を計算して、既知遺伝子の種別と制限酵素の種別と当該既知遺伝子を当該制限酵素で切断したときの切断長理論値データを出力する理論値計算過程と、前記切断長理論値データと、制限酵素の種別と当該制限酵素を用いて試料を切断して測定した結果得られた切断長実測値とが関連付けられて保持されている切断長実測値データとを比較することにより、当該既知遺伝子と当該試料との類似度を算出して解析結果データとして出力する比較過程とを有することを特徴とする。

[0013]

また、本発明による塩基配列類縁性検索方法は、前記解析結果データを基に、 相互に類似度の高い試料同士または相互に類似度の高い既知遺伝子と試料とを関 連付けて図形的に表示する表示過程を有することを特徴とする。

[0014]

また、本発明による塩基配列類縁性検索方法は、前記表示過程では、樹形図により、相互に類似度の高い試料同士または相互に類似度の高い既知遺伝子と試料とを関連付けて表示することを特徴とする。

[0015]

また、本発明による塩基配列類縁性検索方法は、前記比較過程では、前記切断 長理論値データと前記切断長実測値データとを基に、非加重結合法を用いること により前記類似度を算出することを特徴とする。

[0016]

また、本発明による塩基配列類縁性検索方法は、プライマによって増幅される 前の既知遺伝子の塩基配列が保持されている増幅前塩基配列データを読み込み、 当該プライマの塩基配列パターンを表すプライマデータを基に、当該既知遺伝子 を当該プライマで増幅した後の増幅後塩基配列データを生成する増幅配列認識過程を有し、前記理論値計算過程では、この増幅後塩基配列データを基に前記切断 長理論値を計算することを特徴とする。

[0017]

また、本発明は、制限酵素の種別と当該制限酵素が切断する切断箇所の塩基配列パターンと当該塩基配列パターン内における切断位置とが関連付けられて保持されている制限酵素データと、既知遺伝子の種別と当該既知遺伝子の塩基配列とが関連付けられて保持されている塩基配列データとを基に、当該既知遺伝子を当該制限酵素で切断したときの切断長理論値を計算して、既知遺伝子の種別と制限酵素の種別と当該既知遺伝子を当該制限酵素で切断したときの切断長理論値とが関連付けられて保持された切断長理論値データを出力する理論値計算過程と、前記切断長理論値データと、制限酵素の種別と当該制限酵素を用いて試料を切断して測定した結果得られた切断長実測値とが関連付けられて保持されている切断長

実測値データとを比較することにより、当該既知遺伝子と当該試料との類似度を 算出して解析結果データとして出力する比較過程との処理をコンピュータに実行 させるコンピュータプログラムを記録したコンピュータ読取り可能な記録媒体を 要旨とする。

[0018]

また、本発明によるコンピュータ読取り可能な記録媒体は、前記解析結果データを基に、相互に類似度の高い試料同士または相互に類似度の高い既知遺伝子と 試料とを関連付けて図形的に表示する表示過程の処理をコンピュータに実行させるコンピュータプログラムを記録したことを特徴とする。

[0019]

また、本発明によるコンピュータ読取り可能な記録媒体は、前記表示過程では、 、樹形図により、相互に類似度の高い試料同士または相互に類似度の高い既知遺 伝子と試料とを関連付けて表示することを特徴とするものである。

[0020]

また、本発明によるコンピュータ読取り可能な記録媒体は、前記比較過程では、前記切断長理論値データと前記切断長実測値データとを基に、非加重結合法を用いることにより前記類似度を算出することを特徴とするものである。

[0021]

また、本発明によるコンピュータ読取り可能な記録媒体は、プライマによって 増幅される前の既知遺伝子の塩基配列が保持されている増幅前塩基配列データを 読み込み、当該プライマの塩基配列パターンを表すプライマデータを基に、当該 既知遺伝子を当該プライマで増幅した後の増幅後塩基配列データを生成する増幅 配列認識過程の処理をコンピュータに実行させるコンピュータプログラムが記録 されており、前記理論値計算過程では、この増幅後塩基配列データを基に前記切 断長理論値を計算することを特徴とするものである。

[0022]

【発明の実施の形態】

以下、図面を参照しこの発明の一実施形態について説明する。

[0023]

図1は、この発明の一実施形態による塩基配列解析システム(遺伝子の類縁性検索システム)の構成を示すブロック図である。図1において、符号21は、制限酵素の種別と当該制限酵素が切断する切断箇所の塩基配列パターンと当該塩基配列パターン内における切断位置とが関連付けられて保持されている制限酵素データである。また、22bは、既知遺伝子の種別と当該既知遺伝子の塩基配列とが関連付けられて保持されている増幅後塩基配列データ(塩基配列データ)である。なお、この増幅後塩基配列データ22bは、一般に公開されている遺伝子データを手作業等の何らかの方法によって編集することにより得られる。

なお、増幅前の塩基配列データを基に自動的に増幅後塩基配列データ22bを 生成する方法は、後の第二実施形態において説明する。

[0024]

11は、制限酵素データ21と増幅後塩基配列データ22bとを基に既知遺伝子を制限酵素で切断したときの切断長理論値を計算して、切断長理論値データ23を出力する理論値計算部である。理論値計算部11によって出力される切断長理論値データ23では、既知遺伝子の種別と制限酵素の種別と当該既知遺伝子を当該制限酵素で切断したときの切断長理論値とが関連付けられて保持されている。また、13は、この切断長理論値データ23と、実測値入力部12から入力された切断長実測値データ25とを比較することにより既知遺伝子と試料との類似度を算出して解析結果データ27として出力する比較部である。なお、この切断長実測値データ25では、制限酵素の種別と当該制限酵素を用いて試料を切断して測定した結果得られた切断長実測値とが関連付けられて保持されている。

[0025]

14はデータの比較の際の許容誤差を設定する許容誤差設定部であり、許容誤差設定部によって設定された値は許容誤差データ29として保持されている。比較部13は、この許容誤差データ29を参照して、切断長理論値データ23と切断長実測値データ25とを比較する際には、許容誤差範囲内の相違は一致しているものとして扱う。なお、比較部13による具体的な比較方法および許容誤差の適用方法については後に詳述する。

[0026]

そして、15は、比較部13によって出力された解析結果データ27を基に、 相互に類似度の高い試料同士または相互に類似度の高い既知遺伝子と試料とを関連付けて図形的に表示する表示部である。表示部15による具体的な表示方法に ついては、後で説明する。

[0027]

次に、切断長理論値の計算の基となる増幅後塩基配列データ22bの詳細について説明する。図2は増幅後塩基配列データ22b(塩基配列データ)の前半部分を示す図であり、配列番号1は同データの後半部分を示す図である(図3参照)。これらの図に示すように増幅後塩基配列データ22bはテキスト形式のデータであり、図2に示す前半部分には、下線を付したDNA番号(ACCESSION)と細菌名(ORGANISM)と遺伝子名(KEYWORDS)とが少なくとも含まれている。また、図3の後半部分には、塩基配列(ORIGIN)が含まれている。この塩基配列のデータ内の文字「a」はアデニン(adenine)を、「g」はグアニン(guanine)を、「c」はシトシン(cytosine)を、「t」はチミン(thymine)をそれぞれ表している。

[0028]

次に制限酵素データ21の詳細について説明する。図4は、制限酵素データ21のデータ構造およびデータ例を示す表図である。図4に示すように、制限酵素データ21は、表形式のデータであり、制限酵素番号と制限酵素名と切断箇所と切断位置の列を持っている。制限酵素番号は、制限酵素の識別のために本システムによって与えられた番号である。また、切断箇所は制限酵素が切断する箇所の塩基配列パターンを表し、切断位置はこの塩基配列パターン内における切断位置の変位を表す。例えば、図4に示す制限酵素番号12のSmaIは、DNA分子の塩基配列中の「・・・cccggg・・・」にマッチする箇所の変位3の位置に作用して、「・・・ccc」と「ggg・・・」に切断する。

[0029]

図5は、理論値計算部11に対して切断長理論値計算を指示する利用者インタフェース例を示す画面図である。この画面内には、存在している塩基配列ファイル(増幅後塩基配列データ22b)と制限酵素データ21内の制限酵素名とがそ

れぞれリスト表示されている。利用者がこれらのリストの中からそれぞれ選択して画面下部の「切断長計算」ボタンを押すことにより、理論値計算部11は選択されたデータを基に切断片長の理論値を計算する。

[0030]

理論値計算部11による計算の手順は次のとおりである。すなわち、選択された制限酵素の切断箇所と切断位置のデータを制限酵素データ21から読み取り、この切断箇所の塩基配列パターンとマッチする部分を選択された増幅後塩基配列データ22bの塩基配列(ORIGIN)内で検索する。切断箇所が見つかれば、始端からあるいは前回切断位置から今回切断位置までの塩基配列数を切断長理論値データ23に出力し、さらに検索を繰り返す。終端まで到達すれば、始端からあるいは前回切断位置から終端までの塩基配列数を切断長理論値データ23に出力する。

[0031]

図6は、切断長理論値データ23のデータ構造およびデータ例を示す表図である。図6に示すように、切断長理論値データ23は、DNA番号、数値区分、細菌名、遺伝子名、制限酵素番号切断長の列を有する。また切断長理論値データ23の各行は、DNA毎(DNA番号により識別)かつ制限酵素毎(制限酵素番号により識別)かつ切断長毎に存在する。ただし、切断片を識別するデータを列として加えて、同一DNAの同一制限酵素による同一切断長を有する切断片を区別するようにしても良い。

[0032]

これらの列のうち、DNA番号と細菌名と遺伝子名の値は、理論値計算部16によって増幅後塩基配列データ22bから読み取られ出力されたものである。また、制限酵素番号の値は、同じく制限酵素データ21から読み取られ出力されたものである。また、切断長の値は理論値計算部11によって前記手順で算出されたものである。なお、数値区分は理論値か実測値かの区分を示すデータであり「1」は理論値であることを表している。

[0033]

次に、切断長実測値データ25の詳細について説明する。切断長を実測するた

め、塩基配列の特定の対象となる試料は、予めプライマによって増幅されてから、制限酵素の適用によって切断される。このようにして作られた切断片の長さの 測定は従来技術によって可能であり、例えば電気泳動によって得られる画像を数 値化することにより行う。より具体的には、例えば、アガロースゲル電気泳動に より切断片長分布を画像として得るようにする。

[0034]

上記のような方法で実測された切断長は、実測値入力部12から入力される。 図7は、実測値入力部12の利用者インタフェース例を示す画面図である。図7 に示す画面では、利用者は、試料を識別するためのDNA番号を入力し、制限酵素データ21を基に表示される制限酵素のリストから1つを選択し、実測結果の切断長を入力することができる。また、複数の試料をグルーピングして付与したグループ名を入力することもできる。

[0035]

図8は、切断長実測値データ25のデータ構造およびデータ例を示す表図である。切断長実測値データは、図8に示すように表形式のデータであり、DNA番号、数値区分、グループ名、制限酵素番号、切断長の列を有する。また切断長実測値データ25の各行は、試料毎(DNA番号により識別)かつ制限酵素毎(制限酵素番号により識別)かつ切断長毎に存在する。なお、数値区分は理論値か実測値かの区分を示すデータであり「2」は実測値であることを表している。

[0036]

次に、比較部13が理論値と実測値との比較を行い両者の類縁性を分析する方法について説明する。本実施形態においては、比較部13は、非加重結合法(UPGMA)を用いることによって、解析結果データ27を生成する。

[0037]

図9は、比較部13による塩基配列のクラスタリングの基となる切断片長のバンド分布を表す参考図である。図9において、AとBとCは、それぞれDNA番号によって識別される塩基配列の理論値または実測値の切断長分布である。このバンド分布は、電気泳動によって得られる画像パターンと同様のものであり、縦方向が切断長の次元である。また図9では、実測値データだけでなく理論値デー

タについても、得られるはずの仮想的な電気泳動パターンを示している。

[0038]

比較部13は、これらの実測値データおよび理論値データを読み込み、2つの DNA番号で与えられるデータ間の類似度を算出する。AとBの間の類似度S(A,B)の定義は、次式で与えられる。

[0039]

【数1】

[0040]

例えば、図9に示すAとBでは、塩基配列Aには1, 2, 4, 5, 8の5本のバンドがあり、塩基配列Bには1, 3, 4, 5, 7, 8の6本のバンドがある。従ってAとBに共通するバンドは、AおよびBそれぞれに1, 4, 5, 8の4本であり、両方をたすと共通するバンドは合計8本である。従って、

【数2】

$$S(A,B) = \frac{4 \times 2}{6 + 5}$$

であり、類似度は8/11(約0.727)と算出される。

[0041]

ただし、実測値データは誤差を含むため、共通のバンドであるかどうかの判定にあたっては、比較部13は許容誤差データ29を用いることとする。つまり、設定された許容誤差範囲内であれば共通のバンドとして扱う。なお、設定される許容誤差が小さすぎると、本来マッチすべき切断長実測値と切断長理論値とがうまくマッチしないという問題が起こる。また逆に、設定される許容誤差が大きすぎると、切断長実測値が本来マッチすべきでない切断長理論値とマッチしてしまい、マッチングの精度が悪くなるという問題が起こる。従ってこれらの問題が起い、マッチングの精度が悪くなるという問題が起こる。従ってこれらの問題が起

こらないように適切な許容誤差を設定する必要があり、例えば、10%程度の許容誤差を設定するようにする。

[0042]

次に、比較部13は、算出した類似度を基に塩基配列のクラスタ分析を行う。 図10は、比較部13が塩基配列間の類似度を基に平均距離法を用いてクラスタ 分析を行う過程の例を示す表図であり、この図に示す例ではA,B,C,Dの4 つの塩基配列を分析対象としている。図10(a)は、算出されたA,B,C, D相互間の類似度を示している。図10(a)の表の中で最も高い類似度を持っ ているのはAとC(類似度0.8)であるため、これらをまとめて(A+C)の クラスタとして次のステップに進む。

[0043]

図10(b)は、図10(a)のAおよびCを単一のクラスタ(A+C)で置き換えたときの類似度を示している。ここで、塩基配列Bとクラスタ(A+C)との類似度S(B, A+C)は、S(B, A)とS(B, C)との平均により0.6であり、塩基配列Dとクラスタ(A+C)との類似度S(D, A+C)は、S(D, A)とS(D, C)との平均により0.2となっている。そして、この表の中で最も高い類似度を持っているのは(A+C)とBであるため、これらをまとめて((A+C)+B)のクラスタとして次のステップに進む。

[0044]

図10(c)は、図10(b)の(A+C)およびBを単一のクラスタ((A+C)+B)で置き換えたときの類似度を示している。ここで、クラスタ((A+C)+B)と塩基配列Dとの類似度S(D,(A+C)+B)は、S(D,A+C)とS(D,B)との平均により0.3となっている。

[0045]

図11は、上に説明した非加重結合法による解析結果データを、木構造を用いて図形として表した参考図である。図11において、木のノード部分に付記された数値は、そのノードに従属する終端ノード(塩基配列を表す)あるいは非終端ノード(クラスタを表す)間の類似度を表している。例えば、塩基配列Bとクラスタ(A+C)との類似度は0.6である。

[0046]

表示部15は、解析結果データ27を読み込み、与えられた試料と類似度の高い既知遺伝子とを関連付けて図形的に表示する。図12は、表示部15によって 樹形図として表示されている解析結果の例を示す画面図である。図12の例では、複数の試料DNA(AP1, AP2, AP3)と複数の既知遺伝子とのクラスタ分析の結果が示されている。

[0047]

次に、本発明の第二実施形態について説明する。この第二実施形態は、増幅前の塩基配列を表すデータ内において、プライマよって増幅される塩基配列部分を自動的に認識して抽出する機能を有することを特徴とする。図13は、この第二実施形態による塩基配列解析システムの構成を示すブロック図である。図13において、符号22aはプライマによって増幅される前の既知遺伝子の塩基配列が保持されている増幅前塩基配列データであり、31は増幅前塩基配列データ22aを読み込み、当該プライマの塩基配列パターンを表すプライマデータを基に、当該既知遺伝子を当該プライマで増幅した後の増幅後塩基配列データ22bを生成する増幅配列認識部である。

[0048]

図14は増幅配列認識部31への入力データとなる増幅前塩基配列データ22 aの前半部分を示し、また、配列番号2は同データ22aの後半部分を示している(図15参照)。図示するように、増幅前塩基配列データ22aは増幅後塩基配列データ22bと同様のテキスト形式のデータである。図3および図15は、同一の遺伝子(ACCESSION="M59070", KEYWORDS="16S ribosomal RNA.")のものであるが、増幅後の塩基配列(ORIGIN)は、増幅前の塩基配列(ORIGIN)の23番目の文字から1031番目の文字までの部分列であり、その長さは1009となっている。

[0049]

図16は、増幅配列認識部31による認識のためのプライマ配列の入力画面を 示す画面図である。この画面では、上流プライマおよび下流プライマそれぞれに ついて、利用者がその配列と名前とミスマッチの許容限界を入力できるようにな っている。図16の例では、上流プライマとして「41f」という名前で配列番号3の「gctcagattgaactcggcg」という配列が入力されており、下流プライマとして「1066r」という名前で配列番号4の「acatttcacaaacacgagctg」という配列が入力されている。そして、入力されたこれらの塩基配列パターンはプライマデータとして増幅配列認識部31によって利用される。

[0050]

増幅配列認識部31は、増幅前塩基配列データ22aを読み込み、その塩基配列 (ORIGIN) を、始端から順に走査する。そして、上流プライマおよび下流プライマそれぞれについて、ミスマッチの許容限界として指定された数値範囲内でマッチする箇所を探し出す。そしてその箇所よりも上流および下流をそれぞれ切断し、残った塩基配列を増幅後塩基配列データ22bの塩基配列 (ORIGIN) として出力する。

[0051]

上述の遺伝子の類縁性検索システムはコンピュータシステムを用いて実現されている。そして、上述した理論値計算部、実測値入力部、比較部、許容誤差設定部、表示部の各々の処理の過程は、コンピュータプログラムの形式でコンピュータ読み取り可能な記録媒体に記憶されており、このコンピュータプログラムをコンピュータが読み出して実行することによって、上記処理が行われる。ここでコンピュータ読み取り可能な記録媒体とは、フロッピーディスク、光磁気ディスク、CD-ROM、DVD-ROM、磁気ハードディスク、半導体メモリ等をいう

[0052]

なお、この遺伝子の類縁性検索システムを実現するためのコンピュータシステムとしては、パーソナルコンピュータやワークステーションなどの汎用のコンピュータを用いることが可能である。

[0053]

また、遺伝子の類縁性検索システムにおいて扱うデータの形式は、上記第一および第二実施形態において記載したものに限定されず、他の形式あるいは表現の

データを用いても良い。また、上記実施形態で説明した表形式のデータの一部は非正規形であるが、正規化しても良い。例えば、図6に示す切断長理論値データにはDNA番号と細菌名と遺伝子名の列が含まれているが、この3者の関係を別表に保持するようにしても良い。

[0054]

次に、本発明による遺伝子の類縁性検索システムを用いて、細菌の分類を行った実例について説明する。

[0055]

生物の分類において最も元となる門(division)は植物、動物、糸条菌などの 真核細胞を有し有性生殖を行う真核生物と、単細胞である真正細菌(細菌)、古 細菌の3つの門に分類されている。初期の細菌分類体系では、細菌の細胞形態や 生理学的性質、そして生化学的活性等の基準を基に分類体系が出来上がってきて いた。複雑で煩雑な操作が要求される菌の同定を容易に実施できるように、従来 技術によるシステムにおいては、同定しようとする菌の複数の生理試験結果を自 動的に読み取り、予め登録しデータベース化していた既知菌株の生理試験結果と 比較して類縁性を検索し菌の種名を推定していた。このような生理学的試験に基 づく同定システムは、医学・臨床分野や、化粧品、食品衛生、品質管理、環境衛 生等の幅広い産業分野で利用されてきている。

[0056]

しかしながら、近年は、リボゾームRNAを分子時計とする系統分類体系が構築され、細菌の16SrDNAの塩基配列の相違に基づく分類体系に従い分類体系が再構築されてきている。この理由は有性生殖を行う真核生物と異なり細胞分裂で増殖する真正細菌、古細菌では明確な種の概念が設定し難く、リボゾームRNAを分子時計とする系統分類体系を基準とすることが定まったためである。旧来の生理試験結果に基づく同定法は、必ずしも現在の分類体系を正確に反映させることが困難であり、リボゾームRNAを分子時計とする系統分類体系を正確に反映した本例のような簡易分類・同定手法が必要とされる。

[0057]

なお、細菌の名前は属 (genus) と種 (species)の二名式命名法で表記される

が、高順位の範疇として科 (family)、目 (class)、綱 (division),群 (group)と真正細菌門 (division)の下に順次まとめられている。

[0058]

本例では、次のような実験を行った。

試料AP1~AP9として、様々な土壌から分離したアルキルフェノール分解菌(九州共立大学、名城大学)を用いる。また、試料MA1~MA4として、アルカリ耐性菌(山口大学)を用いる。そして、定法に従って染色体DNAを各菌株から抽出し、PCR反応を行い、増幅した16S rDNAを制限酵素で切断後各切断片の長さをデンシトグラムで読み取り、実測値切断長として入力した。なお、試料MA1と試料MA11とは、同じ菌株の同じDNAを用いてこれらの操作を別途行ったものである。

[0059]

図17は、これらの試料から得られた実測値同士の類縁性を、本発明による遺伝子の類縁性検索システムでの解析で検定した結果を示す樹形図である。

[0060]

また、図18~図27は、それぞれ、異なった試料の菌株から得られた実測値と遺伝子配列データを基に得られた理論値との類縁性の検定を行った結果を示す樹形図である。なお、図18は試料AP1について、図19は試料AP3について、図20は試料AP6について、図21は試料AP2について、図22は試料AP5について、図23は試料MA1について、図24は試料MA11について、図25は試料MA2について、図26は試料MA3について、図27は試料MA4について、それぞれ上記検定を行った結果を示す。

[0061]

上記検定を行ったとき、切断長理論値データ(23)としては、357属、1233種、1503種類のDNA配列データから作成した理論値データが登録されていた。この理論値データは、すべて公開されているDNA配列データを基に本発明による遺伝子の類縁性検索システムによって算出されたものであり、細菌の種類の分類・同定の基礎とするのに充分なこれほど多種のデータを安価かつ短時間で作成することができたのは、本発明を用いたことによる大きな効果である

。これに対して、例えば、従来技術による生理学的試験に基づくある同定キット (市販品) の場合には、数十年にもおよぶ長い年月をかけてデータを整備することにより、ようやく1210種、200属に満たない細菌を同定できるようになっているに過ぎない。また、他のある同定キット (市販品) の場合にも、同様に約700菌種を同定できるようになっているに過ぎない。これらの従来技術の方法に基づくシステムと比べて、本発明によるシステムは、今後新たに追加される DNA配列データも含めて、公開データを基に極めて安価かつ短時間でデータを増やすことができるという利点を持っている。

[0062]

前記検定結果によると、試料MA1および試料MA11は、Aeromonas hydrop hila (Proteobacteria χ subdivision, Aeromonas group) に最も近く,同じPr oteobacteria χ subdivisionに属するが少し離れたEnterobacteriaceae (腸内 細菌科) に属するSerratia属,Shewanella属,またはPlesiomonas属が近いという結果が出ている。

[0063]

また、試料MA2は、Sporolactobacillus属、またはBacillus属(いずれもLowGC gram positive bacteria、Bacillus/Clostridium, Bacilluceae (Bacillus 科)) に等しく近いという結果が得られている。

[0064]

また一方で、試料MA3は、Bacillus cereusとBacillus thuringiensis (LowGC gram positive bacteria、Bacillus/Clostridium, Bacilluceae) に最も近いという結果が得られている。なお、Bacillus cereusとBacillus thuringiensisは近縁であり同一種とする意見が多い。

[0065]

また、試料MA4は、Oeskovia属もしくは Cellulomonas属(共にActinobacteria, Actinobacteridae, Actinomycetales, Micrococcineae, Cellulomonadaceae)に最も近く、Actinomycetes属(Actinobacteria, Actinobacteridae, Actinomycetales, Actinomycetales, Actinomycetaceae)、Streptomyces属(Actinobacteria, Actinobacteridae, Actinomycetales, Streptmycineae, Streptomycetaceae

)に次に近い。

[0066]

試料AP1とAP3は、Pseudomonas putida, Pseudomonas fulva, Pseudomonas straminea, Pseudomonas alcaligenes, Flavimonas oryzihabitans (いずれもProteobacteria χ subdivision, Pseudomonadaceae) に近い。

[0067]

また、試料AP6は、Xanthomonas属細菌(Proteobacteria χ subdivision、Lysobacterrales, Xanthomonas group)に近く、試料AP2とAP5は、Phyllobacterium属、Rhizobium属, Agrobacterium属(Proteobacteria α subdivision, Rhizobiceae groupのそれぞれPhylobactriaceaeかRhizobiaceae)と推定された。

[0068]

図28は、分離した脱窒菌134株について本方法で種名を推定し代表的な菌株の16SrDNAの部分塩基配列を決定し、公開用塩基配列データベースで相同性検索した結果最も近い16SrDNAの塩基配列構造を有する菌の種名を検索した結果を示している。

[0069]

この図28では、分類されたグループ(IからXIII)、そのグループに含まれる菌数、推定される種名(RFLP)、16SrDNAの塩基配列を実際に決定し、最も近い塩基配列を有する菌の名前および相違度を示している。この場合、類似度が高い塩基配列部分の塩基配列のうち、いくつ一致したかを百分率表示で示している。複数の数値が示されているのは、そのグループに属する別の細菌の塩基配列を決定し相同性検索を別に行った結果である。

[0070]

【発明の効果】

以上説明したように、この発明によると、既知の遺伝子の塩基配列と制限酵素の切断パターンとを基に予め切断長理論値データを作成しておき、この切断長理 論値データと入力される切断長実測値データとを非加重結合法などを用いて分析 するため、既知遺伝子と試料との類似度を高速かつ効率的に算出することが可能 となる。

[0071]

また、この発明によると、多種の既知遺伝子および試料との類似度を基に、類似度の高いもの同士を関連付けて、樹形図などを用いて図形的に表示するため、解析結果を利用者に理解しやすい形で提供することが可能となる。

[0072]

また、この発明によると、増幅配列認識部が増幅前塩基配列データを基に、増幅部分を自動的に認識して増幅後塩基配列データを生成するため、多くの手間をかけることなく増幅後塩基配列データを準備することができ、塩基配列の解析をより一層効率化することが可能となる。

[0073]

また、この発明によると、パーソナルコンピュータやワークステーションなど の汎用のコンピュータを用いて遺伝子の類縁性検索システムを実現することによ り、専用のシーケンサ等に比べて極めて安価なシステムを提供することが可能と なる。

[0074]

【配列表】

< 1 1 0 >Director General of Kyushu National Agricultural Experiment St ation; Katsuji Watanabe

< 1 2 0 >Methods and systems for analyzing genetic relationship

< 160 > 4

<210>1

<211>1009

< 212 > DNA

< 2 1 3 > Rhodospirillum salexigens

< 220>

< 2 2 1 > r R N A

< 2 2 2 > (50), (51), (63), (463), (468), (574), (687), (806), (853), (854), (888), (889), (966)

< 2 2 3 > u n k n o w n

<400>

1 gctcagaacg aacgctggcg gcaggcctaa cacatgcaag tcgagcgcan nccttcgggg 61 gtnagcggcg gacgggtgag taacgcgtgg gaacctgctc agggctctgg gataactgct 121 ggaaacggca gctaataccg gatacgccgt attgggaaag aaattcggcc ttggatgggc 181 ccgcgttgga ttagctagat ggtggggtaa cggcctacca tggcgacgat ccatagctgg 241 tttgagagga tgatcagcca cactgggact gagacacggc ccagactcct acgggaggca 301 gcagtgggga atcttagaca atgggggcaa ccctgatcta gccatgccgc gtgagtgatg 361 aaggeettag ggttgtaaag etettteage agggaagata atgaetgtae etgeagaaga 421 agctccggct aactccgtgc cagcagccgc ggtaatacgg agngggcnag cgttgttcgg 481 aattactggg cgtaaagcgc gcgtaggcgg atcggtcagt tgggggtgaa agcccggggc 541 tcaacctcgg aactgccctc aaaactaccg atcnagagtt cgggagaggt aagcggaatt 601 cccagtgtag aggtgaaatt cgtagatatt gggaagaaca ccagtggcga aggcggctta 661 ctggaccgat actgacgctg aggtgcnaaa gcgtggggag caaacaggat tagataccct 721 ggtagtccac gccgtaaacg atgggtgcta gatgtcgggg ctcttagagt ttcggtatcg 781 cagctaacgc attaagcacc ccgccngggg agtacggccg caaggttaaa actcaaagga 841 attgacgggg gcnngcacaa gcggtggagc atgtggttta attcgaanna acgcgcagaa 901 ccttaccage tettgacate eegggacgae ttecagagat ggatttttte actteggtga 961 cccggngaca ggtgctgcat ggctgtcgtc agctcgtgtc gtgagatgt

```
< 2.1 0 > 2
```

< 211>1490

< 212 > DNA

< 2 1 3 > Rhodospirillum salexigens

< 220>

< 2 2 1 > r R N A

< 2 2 2 > (1), (72), (73), (85), (485), (490), (596), (709), (828), (875), (876), (

910), (911), (988), (1045), (1332), (1333), (1408), (1437) – (1442), (1451) – (1475)

< 223 > unknown

<400>

1 ncaacatgag agtttgatcc tggctcagaa cgaacgctgg cggcaggcct aacacatgca 61 agtcgagcgc annecttcgg gggtnagcgg cggacgggtg agtaacgcgt gggaacctgc 121 tcagggctct gggataactg ctggaaacgg cagctaatac cggatacgcc gtattgggaa 181 agaaattcgg ccttggatgg gcccgcgttg gattagctag atggtggggt aacggcctac 241 catggcgacg atccatagct ggtttgagag gatgatcagc cacactggga ctgagacacg 301 gcccagactc ctacgggagg cagcagtggg gaatcttaga caatgggggc aaccctgatc 361 tagccatgcc gcgtgagtga tgaaggcctt agggttgtaa agctctttca gcagggaaga 421 taatgactgt acctgcagaa gaagctccgg ctaactccgt gccagcagcc gcggtaatac 481 ggagngggcn agcgttgttc ggaattactg ggcgtaaagc gcgcgtaggc ggatcggtca 541 gttgggggtg aaagcccggg gctcaacctc ggaactgccc tcaaaactac cgatcnagag 601 ttcgggagag gtaagcggaa ttcccagtgt agaggtgaaa ttcgtagata ttgggaagaa 661 caccagtggc gaaggcggct tactggaccg atactgacgc tgaggtgcna aagcgtgggg 721 agcaaacagg attagatacc ctggtagtcc acgccgtaaa cgatgggtgc tagatgtcgg 781 ggctcttaga gtttcggtat cgcagctaac gcattaagca ccccgccngg ggagtacggc 841 cgcaaggtta aaactcaaag gaattgacgg gggcnngcac aagcggtgga gcatgtggtt 901 taattcgaan naacgcgcag aaccttacca gctcttgaca tcccgggacg acttccagag 961 atggattttt tcacttcggt gacccggnga caggtgctgc atggctgtcg tcagctcgtg 1021 tcgtgagatg ttgggttaag tcccncaacg agcgcaaccc tcgcccttag ttgccagcat 1081 ttggttgggg actctaaggg aactgccggt gataagccgg aggaaggtgg ggatgacgtc 1141 aagteeteat ggeeettatg ggetgggeta cacaegtget acaatggegg tgacagaggg 1201 cagcgagcct gcgagggtga gcgaatctct aaaagccgtc tcagttcgga ttgttctctg 1261 caactegaga geatgaaggt ggaategeta gtaategegg ateageatge egeggtgaat 1321 acgttcccgg gnnttgtaca caccgcccgt cacaccatgg gagttggttt gacccgaaga 1381 cggtgagcta acccgaaagg ggggcagncg gccacggtca ggtcagcgac tggggtnnnn 1441 nngtaacaag nnnnnnnnn nnnnnnnn nnnnngatca cctcctttct

< 210 > 3

<211>19

- < 2 1 2 > DNA
- <213>Artificial Sequence
- < 2 2 0 >
- <223>Artificial Sequence
- <400>
- 1 gctcagattg aactcggcg
- < 210>4
- <211>16
- < 2 1 2 > DNA
- <213>Artificial Sequence
- <220>
- <223>Artificial Sequence
- <400>
- 1 acatttcaca acacgagctg

【図面の簡単な説明】

- 【図1】 この発明の第一実施形態による塩基配列解析システムの構成を示すブロック図である。
- 【図2】 同実施形態による増幅後塩基配列データ(22b)の前半部分を示す図である。
- 【図3】 同実施形態による増幅後塩基配列データ(22b)の後半部分を示す図である。
- 【図4】 同実施形態による制限酵素データ(21)のデータ構造およびデータ例を示す表図である。
- 【図5】 同実施形態による理論値計算部(11)に対して切断長理論値計算を指示する利用者インタフェース例を示す画面図である。
- 【図6】 同実施形態による切断長理論値データ(23)のデータ構造およびデータ例を示す表図である。

- 【図7】 同実施形態による実測値入力部(12)の利用者インタフェース 例を示す画面図である。
- 【図8】 同実施形態による切断長実測値データ(25)のデータ構造およびデータ例を示す表図である。
- 【図9】 同実施形態による塩基配列のクラスタリングの基となる切断片のバンド分布を表す参考図である。
- 【図10】 同実施形態により塩基配列間の類似度を基に平均距離法を用いてクラスタ分析を行う過程を示す表図である。
- 【図11】 同実施形態によるクラスタ分析の結果を図形化して示した参考図である。
- 【図12】 同実施形態による表示部(15)が解析結果を樹形図として表示する例を示す画面図である。
- 【図13】 この発明の第二実施形態による塩基配列解析システムの構成を示すブロック図である。
- 【図14】 同実施形態による塩基配列解析システムの入力データとなる増幅前塩基配列データ(22a)の前半部分を示す図である。
- 【図15】 同実施形態による塩基配列解析システムの入力データとなる増幅前塩基配列データ(22a)の後半部分を示す図である。
- 【図16】 同実施形態による増幅配列認識部(31)による認識のためのプライマ配列の入力画面を示す画面図である。
- 【図17】 本発明による塩基配列解析システムを用いて、細菌の種の分類・同定を行った例の結果を示す樹形図である。
- 【図18】 本発明による塩基配列解析システムを用いて、細菌の種の分類・同定を行った例の結果を示す樹形図である。
- 【図19】 本発明による塩基配列解析システムを用いて、細菌の種の分類・同定を行った例の結果を示す樹形図である。
- 【図20】 本発明による塩基配列解析システムを用いて、細菌の種の分類 ・同定を行った例の結果を示す樹形図である。
 - 【図21】 本発明による塩基配列解析システムを用いて、細菌の種の分類

- ・同定を行った例の結果を示す樹形図である。
 - 【図22】 本発明による塩基配列解析システムを用いて、細菌の種の分類
- ・同定を行った例の結果を示す樹形図である。
 - 【図23】 本発明による塩基配列解析システムを用いて、細菌の種の分類
- ・同定を行った例の結果を示す樹形図である。
- 【図24】 本発明による塩基配列解析システムを用いて、細菌の種の分類
- ・同定を行った例の結果を示す樹形図である。
- 【図25】 本発明による塩基配列解析システムを用いて、細菌の種の分類
- ・同定を行った例の結果を示す樹形図である。
- 【図26】 本発明による塩基配列解析システムを用いて、細菌の種の分類
- ・同定を行った例の結果を示す樹形図である。
- 【図27】 本発明による塩基配列解析システムを用いて、細菌の種の分類
- ・同定を行った例の結果を示す樹形図である。
- 【図28】 分離した脱窒菌について本方法で種名を推定し代表的な菌株の 16SrDNAの部分塩基配列を決定し、公開用塩基配列データーベースで相同 性検索した結果最も近い16SrDNAの塩基配列構造を有する菌の種名を検索
- した結果を示している表図である。

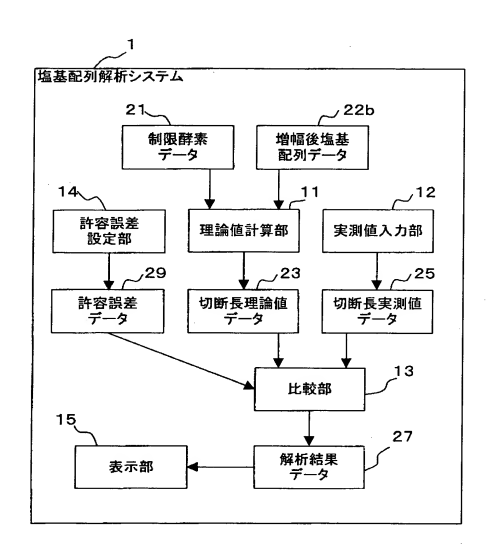
【符号の説明】

- 1 塩基配列解析システム
- 11 理論値計算部
- 12 実測値入力部
- 13 比較部
- 14 許容誤差設定部
- 15 表示部
- 21 制限酵素データ
- 22a 増幅前塩基配列データ
- 22b 増幅後塩基配列データ
- 23 切断長理論値データ
- 25 切断長実測値データ

- 27 解析結果データ
- 29 許容誤差データ
- 3 1 増幅配列認識部

【書類名】 図面

【図1】



【図2】

LOCUS 1490 bp BCT RSP16SRRZ rRNA 04-DEC-1995 Rhodospirillum salexigens 16S ribosomal RNA. DEFINITION ACCESS I ON M59070 NID g175871 **VERSION** M59070. 1 GI: 175871 KEYWORDS 16S ribosomal RNA. Rhodospirillum salexigens rRNA. SOURCE Rhodothalassium salexigens ORGANISM Bacteria; Proteobacteria; alpha subdivision; Rhodospirillaceae; Rhodothalassium 1 (bases 1 to 1490) REFERENCE **AUTHORS** Woese, C. R. TITLE A phylogenetic analysis of the some purple bacteria **JOURNAL** Unpublished (1991) **FEATURES** Location/Qualifiers 1.. 1490 source /organism="Rhodothalassium salexigens" /db_xref="taxon: 1086" /tissue_lib="DSM 2132" rRNA 1.. 1490 /gene="16S rRNA" /product="16S ribosomal RNA" 1. . 1490 gene /gene="16S rRNA" BASE COUNT 342 a 343 c 472 g 284 t 49 others

【図3】

ORIGIN

1 gctcagaacg aacgctggcg gcaggcctaa cacatgcaag tcgagcgcan nccttcgggg 61 gtnagcggcg gacgggtgag taacgcgtgg gaacctgctc agggctctgg gataactgct 121 ggaaacggca gctaataccg gatacgccgt attgggaaag aaattcggcc ttggatgggc 181 ccgcgttgga ttagctagat ggtggggtaa cggcctacca tggcgacgat ccatagctgg 241 tttgagagga tgatcagcca cactgggact gagacacggc ccagactcct acgggaggca 301 gcagtgggga atcitagaca atgggggcaa ccctgatcta gccatgccgć gtgagtgatg 361 aaggoottag ggitgiaaag ototticago agggaagata atgacigiac cigcagaaga 421 ageteegget aacteegtge eageageege ggtaataegg agngggenag egttgttegg 481 aattactggg cgtaaagcgc gcgtaggcgg atcggtcagt tgggggtgaa agcccggggc 541 tcaacctcgg aactgccctc aaaactaccg atcnagagtt cgggagaggt aagcggaatt 601 cccagtgtag aggtgaaatt cgtagatatt gggaagaaca ccagtggcga aggcggctta 661 ctggaccgat actgacgctg aggtgcnaaa gcgtggggag caaacaggat tagataccct 721 ggtagtccac gccgtaaacg atgggtgcta gatgtcgggg ctcttagagt ttcggtatcg 781 cagctaacgc attaagcacc ccgccngggg agtacggccg caaggttaaa actcaaagga 841 attgacgggg gcnngcacaa gcggtggagc atgtggttta attcgaanna acgcgcagaa 901 ccttaccage tettgacate eegggaegae ttecagagat ggatttttte actteggtga 961 cccggngaca ggtgctgcat ggctgtcgtc agctcgtgtc gtgagatgt

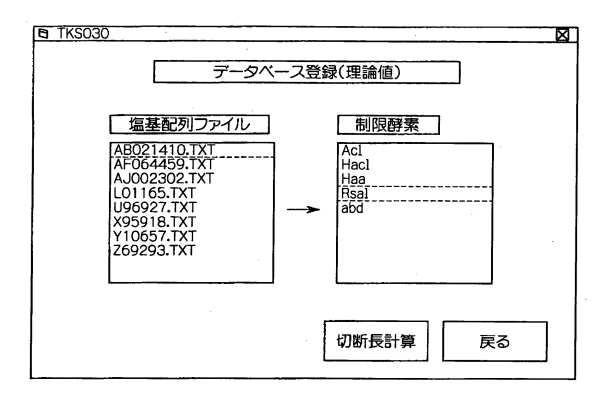
//

【図4】

制限酵素データ

制限酵素番号	制限酵素名	切断箇所	切断位置
1	AluI	agct	2
2	HaeIII	ggcc	2
3	Rsal	gtac	2
4	ScrFI	ccngg	2
5	HhaI	gcgc	2
6	BamHI	ggatcc	1
7	EcoRI	gaatt	1
8	HindIII	aagctt	1
9	PstI	ctgcag	5
10	PvuII	cagctg	3
11	Sall	gagete	5
12	Smal	cccggg	3
13	Xbai	tctaga	1

【図5】

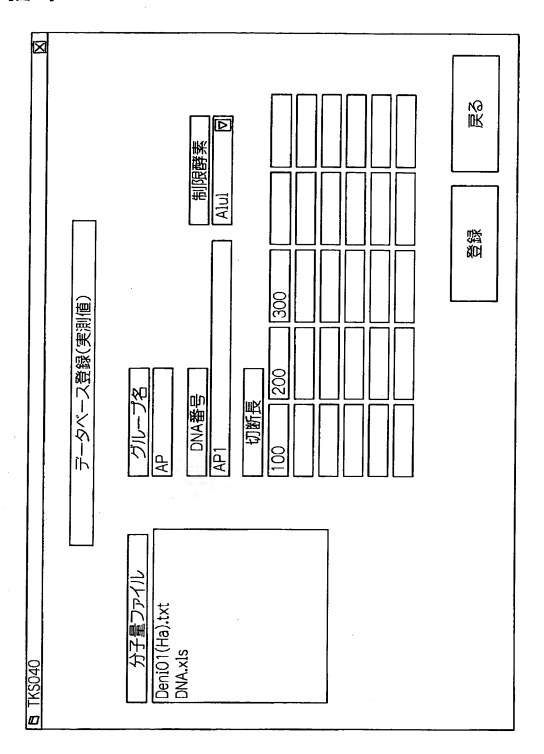


【図6】

切断長 074 180 542 56 550 156 265 194 94 400 69 05 509 234 223 423 457 317 5 204 90 317 87 90 制限酵素番号 4 RNA 6S rRNA; 16S ribosomal RNA 6S rRNA; 16S ribosomal RNA 6S rRNA; 16S ribosomal RNA 16S rRNA; 16S ribosomal RNA 16S rRNA; 16S ribosomal RNA 16S rRNA; 16S ribosomal RNA 6S rRNA; 16S ribosomal RNA 16S rRNA; 16S ribosomal RNA 6S rRNA; 16S ribosomal RNA 16S rRNA; 16S ribosomal RNA 6S rRNA; 16S ribosomal 16S ribosomal RNA 16S ribosomal RNA 16S ribosomal RNA **16S ribosomal RNA** 16S ribosomal RNA 6S ribosomal RNA 6S ribosomal RNA Vibrio iliopiscarius Vibrio splendidus グループ 数值区分 AB000278 AB038030 DNA番号

切断長理論値データ

【図7】

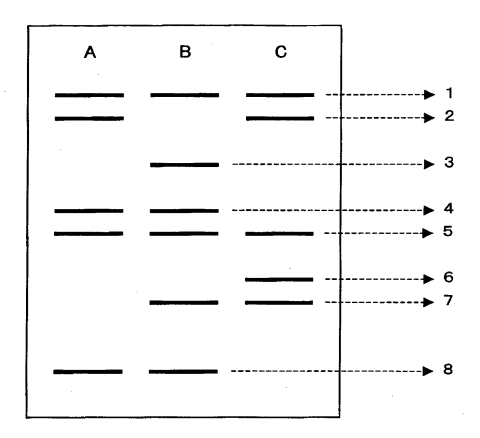


【図8】

切断長実測値データ

啉			
力那	100	200	300
制限酵素番号	-	-	-
遺伝子名			
細菌名			
グループ名	AP	AP	dV
数值区分	2	2	2
DNA番号	AP1	AP1	AP1

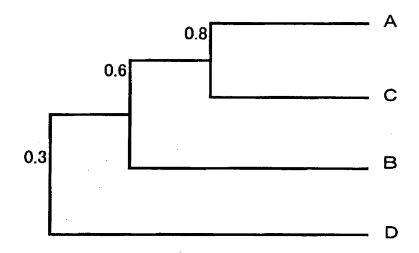
【図9】



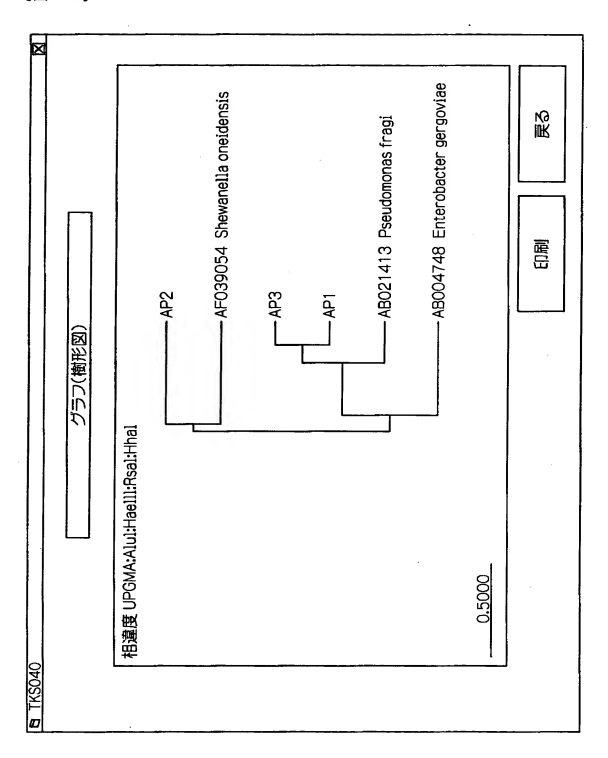
【図10】

(a) (b) (c)	A + C D B D	A + C O.7 O.2 (*2)	B	0 1 1 1 0 0 0 1 1 1 1	*1 S(B, A+C): *2 S(D, A+C):	$\begin{array}{c c} \hline D \\ \hline - \\ \hline - \\ \hline - \\ \hline \\ S(B,A+C) = \frac{S(B,A) + S(B,C)}{2} \\ *2 \\ *2 \\ S(D,A+C) = \frac{S(D,A) + S(D,C)}{2} \\ \end{array}$
	a+(∩+v)	(A+C)+B	١	۳ *	5	8 6 7
	D D	0.3 (*3)		S(D,(A	$+C)+B) = \frac{S(D)}{(D)}$	$S(D,(A+C)+B) = \frac{S(D,A+C)+S(D,B)}{2}$
						1

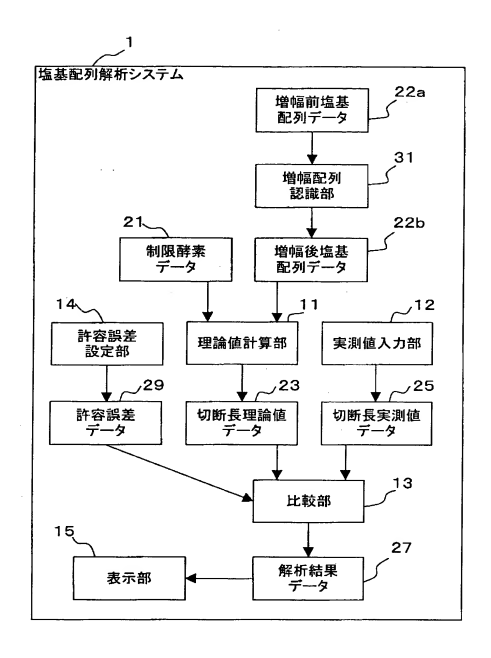
【図11】



【図12】



【図13】



【図14】

LOCUS RSP16SRRZ 1490 bp rRNA BCT 04-DEC-1995 DEFINITION Rhodospirillum salexigens 16S ribosomal RNA. ACCESS ION M59070 g175871 NID **VERSION** M59070. 1 GI: 175871 KEYWORDS 16S ribosoma! RNA. SOURCE Rhodospirillum salexigens rRNA. ORGANISM Rhodothalassium salexigens Bacteria; Proteobacteria; alpha subdivision; Rhodospirillaceae: Rhodothalassium. REFERENCE 1 (bases 1 to 1490) **AUTHORS** Woese, C. R. TITLE A phylogenetic analysis of the some purple bacteria **JOURNAL** Unpublished (1991) FEATURES Location/Qualifiers 1.. 1490 source /organism="Rhodothalassium salexigens" /db_xref=" taxon: 1086" /tissue_lib="DSM 2132" rRNA 1. . 1490 /gene="16S rRNA" /product="16S ribosomal RNA" 1.. 1490 gene /gene="16S rRNA" BASE COUNT 343 c 342 a 472 g 284 t 49 others

【図15】

ORIGIN

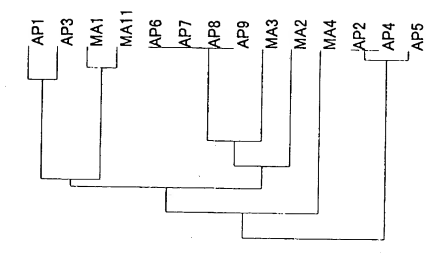
1 neaacatgag agtttgatee tggeteagaa egaaegetgg eggeaggeet aacacatgea 61 agtogagogo annocitogg gggtnagogg oggacgggtg agtaacgogt gggaacctgo 121 tcagggctct gggataactg ctggaaacgg cagctaatac cggatacgcc gtattgggaa 181 agaaattcgg ccttggatgg gcccgcgttg gattagctag atggtggggt aacggcctac 241 catggcgacg atccatagct ggtttgagag gatgatcagc cacactggga ctgagacacg 301 gcccagactc ctacgggagg cagcagtggg gaatcttaga caatgggggc aaccctgatc 361 tagccatgcc gcgtgagtga tgaaggcctt agggttgtaa agctctttca gcagggaaga 421 taatgactgt acctgcagaa gaagctccgg ctaactccgt gccagcagcc gcggtaatac 481 ggagngggcn agcgttgttc ggaattactg ggcgtaaagc gcgcgtaggc ggatcggtca 541 gttgggggtg aaagcccggg gctcaacctc ggaactgccc tcaaaactac cgatcnagag 601 ttcgggagag gtaagcggaa ttcccagtgt agaggtgaaa ttcgtagata ttgggaagaa 661 caccagtggc gaaggcggct tactggaccg atactgacgc tgaggtgcna aagcgtgggg 721 agcaaacagg attagatacc ctggtagtcc acgccgtaaa cgatgggtgc tagatgtcgg 781 ggctcttaga gtttcggtat cgcagctaac gcattaagca ccccgccngg ggagtacggc 841 cgcaaggtta aaactcaaag gaattgacgg gggcnngcac aagcggtgga gcatgtggtt 901 taattegaan naaegegeag aacettacea getettgaea teeegggaeg aetteeagag 961 atggattitt teactieggt gacceggnga caggigetge atggetgteg teagetegtg 1021 togtgagatg ttgggttaag toconcaacg agogcaacco togccottag ttgccagcat 1081 tiggtigggg actelaaggg aactgeeggt gataageegg aggaaggigg ggatgaegte 1141 aagtootoat ggoodtatg ggotgggota cacacgtgot acaatggogg tgacagaggg 1201 cagcgagcct gcgagggtga gcgaatctct aaaagccgtc tcagttcgga ttgttctctg 1261 caactcgaga gcatgaaggt ggaatcgcta gtaatcgcgg atcagcatgc cgcggtgaat 1321 acgttcccgg gnnttgtaca caccgcccgt cacaccatgg gagttggttt gacccgaaga 1381 cggtgageta accegaaagg ggggeagneg gecaeggtea ggteagegae tggggtnnnn 1441 nngtaacaag nnnnnnnnn nnnnnnnn nnnnngatca ceteettet

//

【図16】

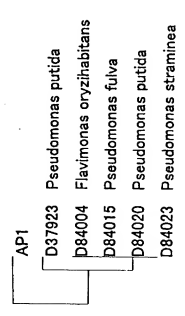
41f-1066r	AF00128 AF00225 X00881	
上流プライマーの配列、名前(英数字5文字以内)	AB00120 AF00232 AF01122 D01255 D01388 D10115 D12303 X13450 X13450 X13451 X80885	
上流プライマーの配列、4	5' gctcagattgaactcggcg: 41f ミスマッチの許容限界 [下流プライマーの配列、名前(英数字 5' acatttcacaacacgagctg: 1066 ミスマッチの許容限界 [

【図17】

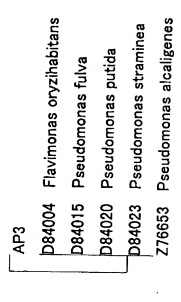


相違度 UPGMA: Alul: Haeill: Rsal: Hhal

【図18】



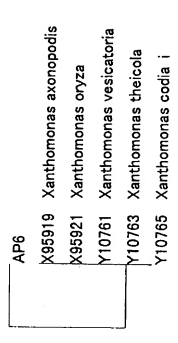
相違度 UPGMA: Alul: Haelll: Rsal: Hhal



相違度 UPGMA: Alul: Haelll: Rsal: Hhal

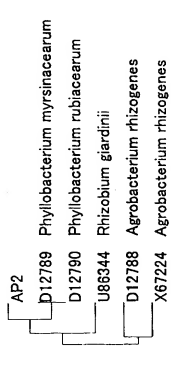
0.5000__

【図20】



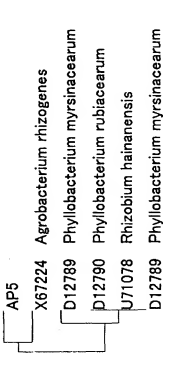
相違度, UPGMA: Alul: Haelll: Rsal: Hhal

__0.5000___



相違度 UPGMA: Alul: Haelll: Rsal: Hhal

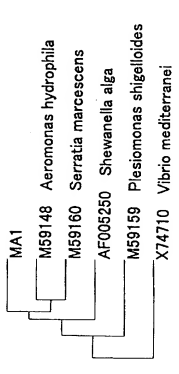
【図22】



相違度 UPGMA: Alul: Haelll: Rsal: Hhal

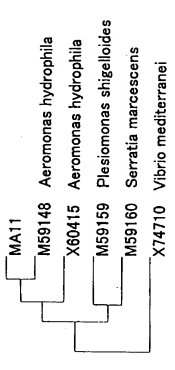
0.5000_

【図23】

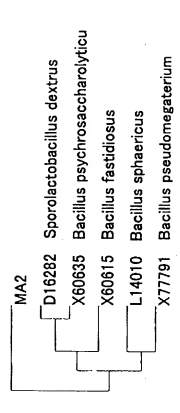


相違度 UPGMA: Alul: Haelll: Rsal: Hhal

【図24】



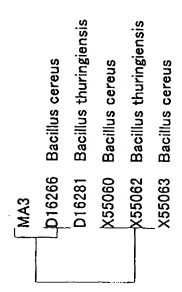
相違度 UPGMA: Alul: Haelll: Rsal: Hhal



相違度 UPGMA: Alul: Haelll: Rsal: Hhal

0.5000__

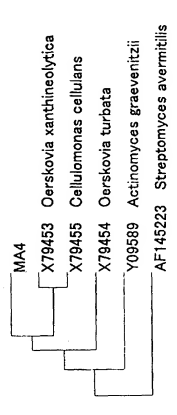
【図26】



相違度 UPGMA:Alul:Haelll:Rsal:Hhal

出証特2001-3018010

【図27】



相違度 UPGMA: Alul; Haelll: Rsal: Hhai

【図28】

分離脱窒菌の16SrDNAのRFLP(制限酵素*Hae*III,*Hha*I,*Alu*I,*Rsa*I,*Scr*F1) による分類と塩基配列の相同性検索による同定結果の比較

グルーナ 菌数 RFLP	菌数	RFLP	塩基配列 (%ホモロジー)
L	20	Enterobacteriaceae	Klebsiella 属(100%)
П	6	Burkholderia 属.	B. vietnamiensis (96.9%, 92.6%, 93.0%, 94.8%,
			93.4%), Burkholderia 属(100%)
VI+III	12	Ralstonia 属	Ralstonia 属(92.0%,94.5%,94.5%), R. paucula
			(95.1%, 93.8%), R. eutropha (95.6%, 100%, 96.79
>	9	Comamonas acidovorans	C.acidovorans (98.2%, 100%)
VI+VIII	32	Pseudomonas 属	P.putida (97.7%, 99.0%, 99.2%), P.fluorescens
			(95.8%, 99.5%), P.rhodesiae (98.4%)
VII	20	P.putida	P.putida(100%)
XI	œ	P.rhodesiae	P.rhodesiae (98.5%,99.5%)
×	ರ	P.stutzeri	Pstutzerr(98.0%, 94.6%, 92.0%)
IX	က	Acinetobacter haemolyticus	A.haemolyticus (96.1%)
XII	18	Pseudomonas 属	Pseudomonas 属(99.5%)
XIII	-	Acivorax delafieldii	Acivorax delafieldii (94.7%)

【書類名】 要約書

【要約】

【課題】 制限酵素による切断片長の実測データを基に、効率的に既知の塩基配列との類縁性を解析するための塩基配列類縁性検索方法および塩基配列類縁性検索システムを提供する。

【解決手段】 理論値計算部11は、制限酵素による切断位置を表す制限酵素データ21と既知の遺伝子の塩基配列を表す増幅後塩基配列データ22bとを基に、切断片の長さを表す切断長理論値データ23を生成する。切断長実測値データ25は、制限酵素で切断した試料を用いた電気泳動画像等に基づいた切断長を持っている。比較部13は、切断長理論値データ23および切断長実測値データ25を基に、非加重結合法等の方法により、切断長の分布の類似度を用いたクラスタ分析を行い、解析結果データ27を生成する。表示部15は、解析結果を樹形図等によって図形的に表示する。

【選択図】 図1

認定・付加情報

特許出願の番号 特願2000-215134

受付番号 50000896197

書類名特許願

担当官 塩崎 博子 1606

作成日 平成12年 9月20日

<認定情報・付加情報>

【特許出願人】

【識別番号】 591224434

【住所又は居所】 熊本県菊池郡西合志町大字須屋2421

【氏名又は名称】 農林水産省九州農業試験場長

【特許出願人】

【識別番号】 500333981

【住所又は居所】 熊本県菊池郡西合志町大字須屋2421 農林水

産省九州農業試験場内

【氏名又は名称】 渡邊 克二

【代理人】 申請人

【識別番号】 100064908

【住所又は居所】 東京都新宿区高田馬場3丁目23番3号 ORビ

ル 志賀国際特許事務所

【氏名又は名称】 志賀 正武

【選任した代理人】

【識別番号】 100108578

【住所又は居所】 東京都新宿区高田馬場3丁目23番3号 ORビ

ル 志賀国際特許事務所

【氏名又は名称】 高橋 韶男

【選任した代理人】

【識別番号】 100089037

【住所又は居所】 東京都新宿区高田馬場3丁目23番3号 ORビ

ル 志賀国際特許事務所

【氏名又は名称】 渡邊 隆

【選任した代理人】

【識別番号】 100101465

【住所又は居所】 東京都新宿区高田馬場3丁目23番3号 ORビ

ル 志賀国際特許事務所

次頁有

認定・付加情報 (続き)

【氏名又は名称】

青山 正和

【選任した代理人】

【識別番号】

100094400

【住所又は居所】

東京都新宿区高田馬場3丁目23番3号 ORビ

ル 志賀国際特許事務所

【氏名又は名称】

鈴木 三義

【選任した代理人】

【識別番号】

100107836

【住所又は居所】

東京都新宿区高田馬場3丁目23番3号 ORビ

ル 志賀国際特許事務所

【氏名又は名称】

西 和哉

【選任した代理人】

【識別番号】

100108453

【住所又は居所】

東京都新宿区高田馬場3丁目23番3号 ORビ

ル 志賀国際特許事務所

【氏名又は名称】

村山 靖彦

【書類名】

手続補正書

【提出日】

平成12年 8月 4日

【あて先】

特許庁長官 殿

【事件の表示】

【出願番号】

特願2000-215134

【補正をする者】

【識別番号】

591224434

【氏名又は名称】 農林水産省九州農業試験場長 小川 奎

【補正をする者】

【識別番号】 500333981

【氏名又は名称】 渡邊 克二

【代理人】

【識別番号】

100064908

【弁理士】

【氏名又は名称】 志賀 正武

【発送番号】

051296

【手続補正 1】

【補正対象書類名】

特許願

【補正対象項目名】 提出物件の目録

【補正方法】

追加

【補正の内容】

【提出物件の目録】

【物件名】

持分契約書 1

特顧2000-215134



持分契約書

平成12年7月7日

事件の表示

平成12年7月14日付特許願

整理番号

J84516A1.

(発明の名称 遺伝子の類縁性検索方法および遺伝子の類縁性検索システム)

上記発明の特許を受ける権利の持分を甲99%、乙1%と定めたことに相違ありません。

(甲) 熊本県菊池郡西合志町大字須屋2421 農林水産省九州農業試験場長 小川



(乙) 熊本県菊池郡西合志町大字須屋2421 農林水産省九州農業試験場内 波邊 克

出願人履歴情報

識別番号

[591224434]

1. 変更年月日

1993年 6月 2日

[変更理由]

名称変更

住 所

熊本県菊池郡西合志町大字須屋2421

氏 名

農林水産省九州農業試験場長

出願人履歴情報

識別番号

[500333981]

1. 変更年月日

2000年 7月14日

[変更理由]

新規登録

住 所

熊本県菊池郡西合志町大字須屋2421 農林水産省九州農業

試験場内

氏 名

渡邊 克二